COMPOSITION FOR CONTROLLED RELEASE OF AN ACTIVE SUBSTANCE AND METHOD FOR THE PREPARATION OF SUCH A COMPOSITION

Patent number:

WO9401092

Publication date:

1994-01-20

Inventor:

BESEMER ARIE CORNELIS (NL); LERK COENRAAD

FERDINAND (NL)

Applicant:

TNO (NL); BESEMER ARIE CORNELIS (NL); LERK

COENRAAD FERDINAND (NL)

Classification:

- international:

A61K9/20

- european:

A61K9/20H6F4

Application number: WO1993NL00140 19930702 Priority number(s): NL19920001195 19920703

Also published as:

EP0648116 (A1)
US5585114 (A1)

| NL9201195 (A) | EP0648116 (B1)

Cited documents:

US3490742 GB1072795 EP0343993

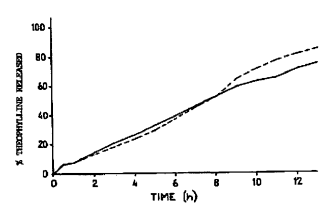
WO8705212

WO8900045 more >>

Report a data error here

Abstract of WO9401092

Composition for delayed release of an active substance, such as a medicament, the active substance being incorporated in a polysaccharide matrix which is formed by an essentially crystalline straight-chain glucan, in particular an (alpha)-glucan which has a helix structure, such as amylodextrin or a fraction having a helix structure obtained from amylose V. The composition can contain an amount of active substance of from 0.1 to 80 % by weight and the active substance can, depending on the hydrophilicity, have a molecular weight of up to 500 or 1500 daltons. The active substance is released from the composition at a constant rate.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公安番号

特表平7-508533

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)9月21日

(51) Int,Cl.*

識別記号 庁内整理番号:

FΙ

A 6 1 K 47/36

C 7433-4C

9/22

F 9455-4C

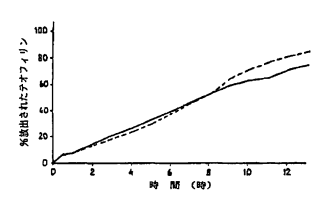
審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 9 頁)

(21)出願番号 (86) (22)出願日 (85)翻訳文提出日 (86)国際出願番号 (87)国際公開日 (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願平6-503185 平成5年(1993)7月2日 平成6年(1994)12月27日 PCT/NL93/00140 WO94/01092 平成6年(1994)1月20日 9201195 1992年7月3日 オランダ(NL)	(71)出願人 (72)発明者 (74)代理人	ール・テゲパストーナトウールペテンシヤツペリーク・オンデルツエク・テイエヌオー オランダ国エヌエルー2628 ブイケイ デルフト・シエマケルストラート97
		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 活性物質を制御して放出するための組成物およびそのような組成物の調製方法

(57)【要約】

薬剤のような活性物質を徐放出するための組成物であり、活性物質は本質的に結晶質の直鎖グルカン、特にアミロデキストリンまたはアミロース V から得られるヘリックス構造を有する画分のようなヘリックス構造を有する α-グルカンにより形成された多糖マトリックス中に包含されている。組成物は0.1から80重量%の量の活性物質を含むことができ、そして活性物質は親水性に応じて最高500または1,500ダルトンの分子量を有することができる。活性物質は一定速度で組成物から放出される。



請求の範囲

- 1. マトリックス原料が本質的に結晶質の直線グルカンを含んで成ることを特徴とする、活性物質が多様マトリックスに包含されている、活性 物質を制御放出するための組成物。
- 2. グルカンがα-グルカンである請求の範囲第1項記載の組成物。
- グルカンが本質的にヘリックス構造を有する隣求の範囲第1または 2項配載の組成物。
- 4. マトリックス原料がアミロデキストリンまたはヘリックス構造を育するアミロースから得た関分を含んで成る黄水の範囲第3項記載の組成 物
- 5. マトリックス原料が5-25賞量光の水を含有する線水の範囲第1ないし4項のいずれか1項記載の組成物。
- 6. 放出パターンを改変するラクトースまたはα-アミラーゼのような 1種以上の助剤も含有する錦衣の範囲第1ないし5項のいずれか1項記載の組成物。
- 7. 活性物質が0.1-80重量%、評ましくは0.5-50重量%の量で存在する酸液の範囲第1ないし6項のいずれか1項記載の組成物。
- 8. 活性物質が1,500ダルトン未満の分子量、特に1,000未満の分子量を 有する請求の範囲第1ないし7項のいずれか1項記載の組成物。
- 9. 活性物質が薫剤である欝水の範囲第1ないし6項のいずれか1項記 敵の組成物。
- 10. 本質的に結晶質の直鎖グルカンを通社し、適性前または後に活性 物質と混合し、そして適社した混合物を所望の形態にする、前記簿求の 範囲のいずれか1項に記載の組成物の調製法。

4号明細書およびオランダ国特許出顧公開第87.02294号明細書(英国特許出顧公開第2.195.893号明細書と同じ)開示されている。経口投与のための要剤の放出を制御するマトリックスとして、最高に改良された顕特を使用することはJ. HeranおよびJ. P. Resonにより<u>Int. J. Pharsaceutics</u>.56,51-83および65-70(1889)に記載されている。

値観報勢圏分であるアミロースも活性化合物のキャリアー材料として 機索された。英国特許第1,072,785号明細書は"老化(retrograded)"ア ミロース、すなわち会合したアミロースの使用を記載している。欧州特 許出顧公開第343,993号明細書は"ガラス状(glassy)"アミロース、す なわち無定形アミロースの1種も活性物質の徐放性材料として使用する ことを記載している。

活性物質の徐放性のための周知組成物は、しばしば活性物質の放出が 理想的な零次反応速度(すなわち単位時間あたりに一定量が放出される) で進行するのではなく、一次反応速度(すなわち単位時間あたりに放出 量が減少する)か、あるいはそれより悪いという不利を生じ、さらにマ トリックスとして使用する材料はしばしば高価である。

本発明の目的は活性物質をできる限り零次曲線に従い放出し、かつ健 取および/または環境に無害であり、そしてさらに使用に願して経済的 である組成物、およびそれらを調製する方法を提供することである。

そのためこの目的は、活性物質を中に包含するマトリックスが本質的に結晶質の直鎖グルカンを含んでなることを特徴とする本発明の組成物により達成される。このグルカンは好ましくは α -グルカンであり、特に α -1、4-グルカンであり、そして好ましくは本質的にヘリックス構造を育する。 α -1、4-グルカンは、それぞれが1-位および4-位を介し

活性物質を制御して放出するための組成物および そのような組成物の調製方法

本発明は活性物質を機的環境に徐々に放出させる(delayed released、以下徐放性という)組成物に関し、その活性物質は多糖マトリックス中に包含されている。

活性物質の徐放性組成物、例えば哺乳動物の胃腸管に経口投与するための徐放性薬剤は、とりわけ活性物質の投与そ小数回の服用で行うことができ、そして目的とする環境により一定濃度が得られるので有利である。

徐放性組成物には多様な形態が知られている。徐放性の形態の1つは、中に活性物質を含有するマトリックスの存在から成ることができ、そのマトリックスは含水環境中でゆっくりと溶解し、したがって活性物質が遅れた様式で放出される。この種の組成物は、例えば欧州特許出願公開算241.178号明細書に開示されている。マトリックスがキサンタンのような天然多轉で形成されているこの種の組成物は、国無特許出顧公開第87.05212号明細書に開示されている。それら組成物の変形で、とりわけ英国特許出顧第2.241.485号明細書に開示されているのは、活性物質が水溶性ストッパー付きの不溶性カブセル中に包装されているものである。

徐放性のための別の組成物は例えば欧州特許出顧公開第381,182号明 報書に開示されているような、活性物質が侵食により放出される組成物 である。

徐放性組成物のマトリックス原料がセルロースまたはセルロース誘導 体のようなβ-グルカンであるものは、特に国際特許出顧公開第88,1028

てα-Q機により結合している無水グルコース単位から構成されている 本質的に直鎖の多糖であると理解されている。別の直鎖グルカン類(多 糖)も、例えばβ-1,3-グルカン類のようにヘリックス構造をとること ができると考えられるならば使用できる。

一般的に適当なα-1.4-グルカン類は、最勢画分および最勢誘導体である。α-1.4-グルカンは例えばアミロースであることができる。アミロースは100-1000オーダーの重合度(DP)であるα-1.4-無水グルコース単位の直鎖である。アミロースの形状ひとつはいわゆるアミロースV(Avebe)であり、これは無定形構造をもち、そして硫酸マグネシウムにより水性溶液から沈酸するアミロースである。アミロースVから誘導できる結晶構造をもつ生成物を使用する。いわゆるヘリックスアミロースまたは結晶質アミロースは、水に溶解し、そして1-ブタノールのような複合体一生成剤(complex-forming agent)で複合化(complexing)してアミロースから得ることができ、その後複合一生成剤は注意深く嗅酵・乾燥するか、あるいはエタノール、メタノールまたはアセトンで知理することにより除去できる。複合一生成剤を使用するアミロースの分画は、1.0vonchら、J.Aa.Chem.Soc., 72.1748-1750(1950)およびS.Lanskyら、同上、71.4066-4075(1949)に開示されている。

本発明の組成物に使用する結晶質および/またはヘリックスアミロースは、複合剤を使用する方法と同様に酸粉から直接得ることもでき、さらに複合体を洗浄してアミロベクチンを除去することが含まれる。

水性溶液からアミロテスを沈殿させて、結晶質のヘリックスアミロースを開製するために適当な複合剤は当該技術分野において周知である。 それらには1.1.2.2-テトラクロロエクン、シクロヘキサン、1.1.1-およ び1.1.2-トリクロロエタン、ペンゼン、クロロホルム、フルオロベンゼン、0-キシレン、2.3-ジメチルブタン、C₈-C₈アルコール短およびフェノール型(ブタノール、アミルアルコール、シクロヘキサノール、ヘキサノールおよび2-オクタノールのような)、イソプロビルケトン、キノリン、クロラール水和物、酪酸などがある。例えばJ. Wuetgeert, Advance in Carbohydrate Chepistry、第16巻、Welville, Volfora, Acad. Press 個集(1961)を参照のこと。

分枝グルカン環を扱分枝することにより得られる時体体、やにアミロベクチンも通している。そのためにはアミロベクチンのα-1.6結合を、好ましくは酵素的に分解し(Eobayashi, S. ら、Coresl Chew. 63.71-74(1968)およびオランダ国特許第180,615号および同165、500号明細書を参照のこと)、直接デキストリンであるアミロデキストリンを生成する。これは最大が15から25の間であり、そして最大が45から75の間である15ー75オーダーの平均鎖長(DP)である。ヘリックスアミロースのようにアミロデキストリンは1回転が約6-7個の無水グルコース単位でヘリックスの形成が起こる。

本組成物の使用に適する特品質のα-1.4-グルカンは、不適当な種類のグルカンとはそれらの赤外線スペクトル吸収により区別できる。結晶質アミロースおよびアミロデキストリンは、ちょうどシクロデキストリンのように約1150、1080および1020cm * に鋭い吸収があり、一方無定形アミロースはこれらの数長では広い、または識別できない吸収を表すだけである。

育くべきことには、上記のような結晶質直鏡グルカンをマトリックス 形成材料として含んで成る錠剤および他の投与製剤は、わずかに分解を

酒性物質はマトリックス原料中に実質的に任意の所望機度で存在することができる。一般的に活性物質の量は、部分的には所望する用量に依存して、例えば組成物の0.1-80重量%に作成することができる。より具体的にはその量は0.5から50重量%の間である。この範囲内で、秩存する活性物質の量に依存しない放出速度が得られ、すなわちこれは零次曲頭を有する。これはまたは本発明の組成物の予期せめ観点である。

本発明の組成物の放出遠底は、マトリックス原料中の活性物質濃度、 単位剤形(特に製面積/容量比)、組成物の存在にかかる力、崩壊一促 遺剤の存在(例えばラクトースまたはα-アミラーゼ)、あるいは崩壊 一種延剤(例えばコーティング剤または不活性増量剤)の1つ以上のパラメーターを変化させることにより偏撃で含る。

活性物質は様々な性質のものであることができる。例えば経口、直腸、 膣内または経皮的投与のための薬剤、診断薬、食品材料または状態調節 剤、水または土壌に加えられる方舌剤、天然配料または栄養素、保存剤、 ワクチン物質、ホルモン、遺伝物質、制御剤、誘引属、成長促進剤等で あることができる。活性物質は有機または無機のいずれかであることが できる。活性物質の混合物も本発明の組成物により投与することができる。 あ出は動物の胃腺管、あるいは複物または土壌のような水性媒質中 で起こるが、空気中でも起こる。

本発明の組成物は特に低分子量物質(例えば分子量が1,000ダルトン(D)未満)を制御して放出するに遵する。活性物質が水性媒質中に放出される場合は、活性化合物の領水性も放出速度に重要である。したがって最高約1,500Daの分子量を育する駅水性物質も効果的に放出されるが、陳水性物質に関しては、経験的な上限は約500Daである。

受けるか、あるいは分解を受けず、ならびに例えば通常消化管中で重粉を分割する酵素であるα-アミラーゼにより、または酸による攻撃をわずかに受けるか、あるいは受けないことが分かった。さらに錠剤は破壊に耐性であることがわかり、しばしば散結品質セルロース(例えばAvic c1:簡優)よりも破壊配性が高いことが分かった。

好ましくはマトリックス原料は少なくとも5重量%の水を含有する。 原料が5%未満の水を含有する場合は、使用可能な放出パターンが得られるが、強度は凝結品質セルロースよりも良くはなく、あるいは悪い。 好ましくは原料は25重量%以下の、そしてより好ましくは20重量%以下の水を含有する。特にマトリックス原料は7-16重量%の水を含有する。

さらにマトリックス原料は他の増量剤および助剤を含むことができる。 したがって例えば最高25重量%含量の非一結晶質アミロースの存在が妨害することはない。多くの種類の最份は約25%のアミロースを含有し、そしてこれらの無例をアミロベクチンを脱分枝することによりアミロデキストリンを開製するために使用するならば、最份をマトリックス形成材料の出発物質として使用する場合に残りのアミロースを除去する必要はない。

通当な助剤は、それ自体が活性物質の組成物用に周知の助剤であり、 例えば硫酸マグネシウムのような関情剤、補助溶媒、p.H.腐蛭剤、保存 剤、崩壊剤、着色剤、芳香剤等である。

マトリックスから活性物質の放出パターンを改変する助剤は、例えば ラクトースのようなそれ自体不活性な助剤であるか、あるいはマトリッ クス原料を内側から外側に分解することを補助できるα-アミラーゼの ような活性な助剤であり、有利に存在することができる。

組成物をさらに保護するため、またはさらに放出を制御するために、 あるいは例えば着色または味覚官能性を与えるためにコーティングを付 して提供することもできる。組成物はまた、例えば顧粒状または粉末状 の活性物質を含有するマトリックス原料を中に合むカブセル状態である こともできる。

本発明の組成物は例えば錠剤、粉末、顆粒、プラスターおよびインプ ラントのような任意の所望する形態であることができる。

競利は活性物質を、マトリックス原料としての直線グルカンおよび任 思の他の助剤とともに直接混合して加工できる。しかし、好ましくは活 性物質とマトリックス原料とを機械的に混合する前、または後に混合物 を遊並し、そして次に錠剤にする。

赛施例1

75%の括性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤から テオフィリンの放出を測定した。アミロデキストリンとチオフィリンの 混合物を混合および乾燥登粒した後、逸粒物を5kN、10kN、および15kN の力でそれぞれ圧縮した。錠剤は300mgの重量で、225mgのテオフィリン (中75%) および約9%の水を含んで成り、直径が9mmであった。錠剤か ら活性物質の放出は硬膏液のpBが6、8の水性媒質中で、24時間にわたっ で刻定し、そして溶液中に出て行った元の量を百分率で第1図に表す。 実施例 II

10%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤から テオフィリンの放出を測定した。アミロデキストリンとテオフィリンの 混合物を混合および乾燥造粒もた後、造粒物を5kN、10kN、および15kN の力でそれぞれ圧縮した。錠剤は300mgの重量で、30mgのテオフィリン (=10%) および約32%の水(10.7%) も含んで成り、底径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpBが6.8の水性媒質中で、24時間にわたって剤定し、そして溶液中に出て行った元の量を百分率で第2個に表す。

实施例皿

30%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤から パラセタモールの放出を削定した。アミロデキストリンとパラセタモー ルの風合物を混合した後、錠剤を10kNの力で打った。錠剤は300mgの重 量で、90mgのパラセタモール(=30%)および約9%の水(10.7%)を 含んで成り、直径が9mmであった。3個の錠剤から活性物質の放出を緩 新液のPEが6.8の水性質質中で、8時間にわたって制定し、そして溶液中 に出て行った元の音を百分率で数3回にあす。

実施例IV

30%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤からパラセタモールのインビボ吸収を測定した。アミロデキストリンとパラセタモールを混合した後、錠剤を10kkの力で打った。錠剤は333agの重量で、100agのパラセタモール(=30%)を含んで成り、直径が9mmであった。300agのパラセタモール用量に対応するこれらの錠剤を試験患者が服用した。32時間にわたる累積的吸収を、剤定した血液レベルをもとに計算した。この累積的吸収を第4図に示す。本発明の組成物を投与することにより生じた血液レベル() および直接投与により生じた血液レベル()を第5図に表す。

実施例V

それぞれ10および30%の活性物質を含有するアミロデキストリンマト

ムを混合した後、錠剤をそれぞれ10kHおよび15kNの力で打った。錠剤は300mgの重量で、15mgのジアゼパム (=5%)を含んで成り、直径が9maであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpHが6.8の水性媒質中で、20時間にわたって測定し、それを第9図に表す。

実施例区

30重量%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤からプレドニソロンの放出を測定した。アミロデキストリンおよびプレドニソロンを混合した後、錠剤をそれぞれ10kMおよび15kNの力で打った。 錠剤は300mgの重量で、90mgのプレドニソロン(=30%)を含んで成り、 直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のp3が8.8の水性 解質中で、20時間にわたって測定し、それを第10回に表す。

実施例案

30貫養%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤からアトラジンの放出を側定した。アミロデキストリンおよびアトラジンを混合した後、錠剤をそれぞれ10kNおよび15kNの力で打った。錠剤は300mgの重量で、90mgのアトラジン(=30%)を含んで成り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpHが6,8の水性媒質中で、22時間にわたって測定し、それを第11図に表す。

100gのアミロデキストリンを2gのカーボン (carvone) と丸底フラスコ中で撹拌した。このように得られた混合物から面積が13maで、300g産量の錠剤を圧縮形成器(スペカット社、ケント、英国: Specat, Ltd. Kent. GB)中で圧縮した。圧積時間は5分間で、圧縮力は5から50kNで変化させた。

リックス統制からプロカインBC1の放出を制定した。アミロデキストリンとプロカインBC1を混合した後、統制を10kMの力で打った。統制は300 agの重量で、それぞれ30および90mgのプロカインBC1 (=10および30%)を含んで成り、宜径が9mmであった。統制から活性物質の放出は級衝浪のpBが6.8の水性媒質中で、8時間にわたって測定し、それを第6図に表す。

実施例VI

80%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤からのメチルパラベンの放出を配定した。アミロデキストリンとメチルパラベンを混合した後、錠剤それぞれを10kNおよび15kNの力で打った。錠剤は300mgの重量で、90mgのメチルパラベン(=30%)を含んで成り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpBが6.8の水性媒質中で、20時間にわたって測定し、それを第7図に表す。

<u>疾施例VI</u>

30%の盤クロム酸カリウム塩を含有するアミロデキストリンマトリックス酸剤を調製した。アミロデキストリンおよび重クロム酸カリウム塩ならびに0.5%のステアリン酸マグネシウム(周滑剤として使用する酸剤助剤)を混合した後、錠剤をそれぞれ10kNおよび15kNの力で打った。錠剤は300mgの重量で、80mgの重クロム酸カリウム塩(=30%)を含んで成り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液の間が6.8の水性紫質中で、20時間にわたって測定し、それを第8回に要す。

<u>実施例/国</u>

5重量%の活性物質を含有式石フミロデキストリンマトリックス錠剤 からジアゼパムの放出を耐定した。アミロデキストリンおよびジアゼパ

カーボンのガス相への放出は、隔膜で密閉された5-リットルのフラスコ中で測定した。ガス試料はシリンジを使用してフラスコから採取し、ガスクロマトグラフ(GCカラム:クロム(Chron) WAV80-100メッシュで10%FFAP:注入装置 240℃:カラム 180℃:検出器 280℃:ガス施速 45al/分:参照:エタノール中の10sllカーボン溶液)で分析した。50kN(※)の力で圧竭した錠剤の放出プロフィール、および粉束(△)の比較を第12回に表す。比較的迅速な放出が最初の2時間で観察され、続いて少なくとも80時間のゆっくりとした零次反応速度放出が観察された。80時間にわたって全量6mgのカーボンの約1.7-2.5mgが錠剤から放出し、これは錠剤あたり約2.1-3.1・10⁻¹⁰g/h、すなわち8-14gg/cm².h. に相当する。カーボンの制御された放出は、例えばジャガイモの保存に重要である。放出速度はまた錠剤の多孔性および充填を変化させることにより制御できる。

実施例皿

ヘリックス構造(単安定形)アミロースの調製:

a) 数约分面

22m1の2-メチル-1-ブタノールを含有する1リットルの水中に、100gの 最初を160℃で溶解する。最初を安定化するために、0.1質量%の硫酸ナ トリウムを加える。溶液を冷却した後、結晶質のアミロースーメチルブ タノール複合体が沈殿する。沈殿を遠心により回収し、アミロベクチン (格解している)を除去するために2-メチル-1-ブタノール溶液で数回 洗浄する。複合体中の水は、続いて遠心(初回)または建造によりエタ ノールで複合体を洗浄することにより除去する。このように複合体を結 品質フミロースーエタノール複合体に転換する。いわゆる単安定形(こ の形態のアミロースは冷水中で一時的に安定であるためにそのようにいわれている)は、50℃にて五酸化燐の存在中で、エタノールを真空(1mmBg)で除去することにより得られる。

b) アミロース分画

アミロースを短原料として選択する場合は、アミロベクチンを除去するために必要な洗浄工程は省いてもよい。残りに関しては、方法は上記と同様である。

2-メチル-1-ブタノールに代えて使用できる多くの他の複合剤も注目できる。しかし各複合剤の臨界機度を考慮すべきである。したがって臨界機度の最勢を使用し、そして臨界機度またはより高機度のアミロースを使用してよい。多くの複合剤の臨界機度を以下に要約する(J. Muetge ert. Advances in Carbohydrate Cheaistry, 第16卷、アカデミック出版(1961)、第300-305頁から引用):

複合化剤(100mlの水あたりの容界濃度):

1-ブタノール (4.2)

イソプロピルケトン (G. 6)

アミルアルコール (1.8)

シクロヘキサノール (0.5)

1-ヘキサノール (0.3)

フェノール (2.5)

2-オクタノール (0.04)

キノリン (0.6)

クロラール水和物 (5-8)

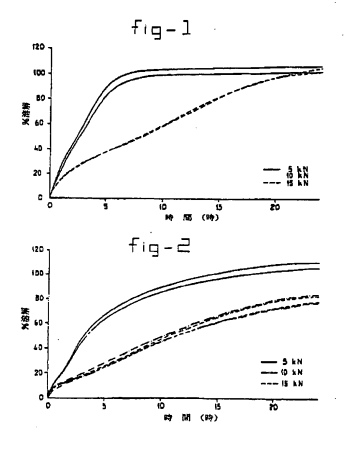
酪酸(11)

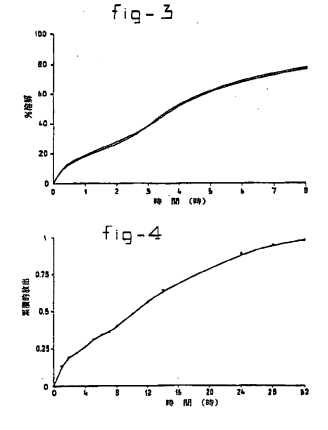
宴施例又Ⅲ

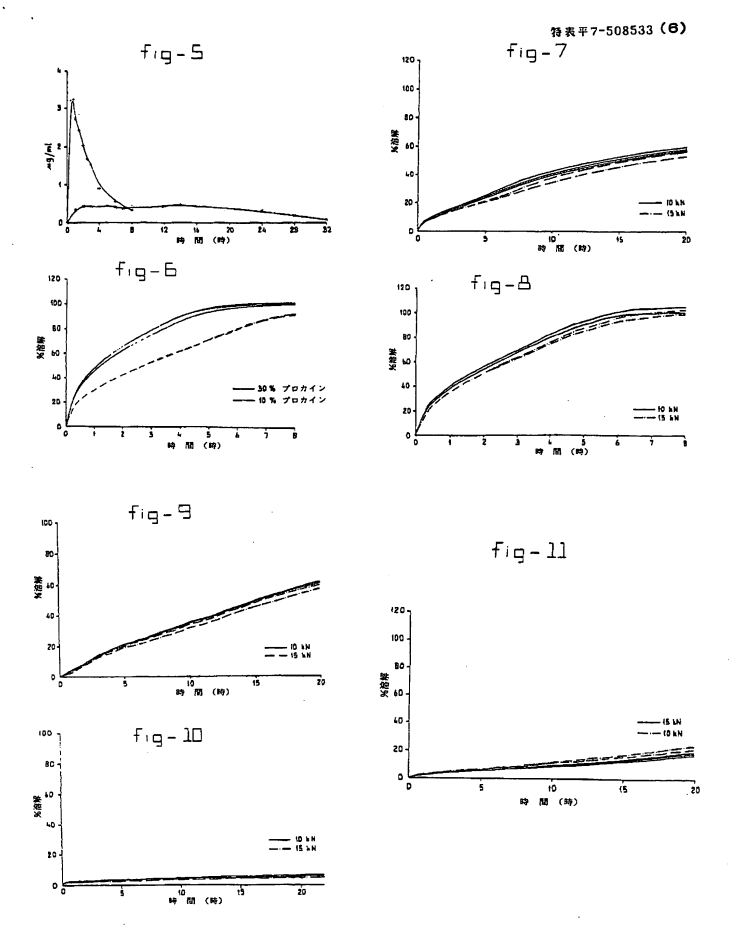
それぞれ2重量%または10重量%のテオフィリン-1水和物を含有するヘリックスアミロースで配益質アミロース、変施例如に従い例製)を 例製した。類粒状結晶質プミロースおよび適当量のテオフィリンを混合 した後、錠剤を10kNの力で打った。錠剤は300agの重量で、6または30ag のテオフィリンを含んで成り、返程が9mmであった。旋剤から活性物質の放出は緩衝液の限が8の水性媒質中で、13時間にわたって例定し、それを第13図に表す。図は2%錠剤(連続線)および10%錠剤(破線)のそれぞれについて零次放出を表す。

安施例XIV

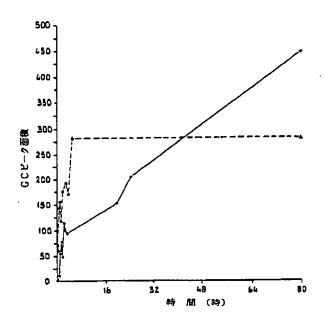
10重量光のテオフィリン-1水和物を含有するヘリックスアミロース (結品質アミロース、実施例算に従い関数)を関数した。乾燥過粒した ("スラッグ: slugged") 結晶質アミロースおよび適当量のチオフィリンを混合した後、錠剤を10kNの力で打った。錠剤は300mgの重量で、30mgのチオフィリンを含んで取り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝放の細が6の水性体質中で、13時間にわたって測定し、それを第14回に表す。図は零次放出を痰す。











補正書の写し(翻訳文)提出書 (特許法第184条の8) 平成6年12月27日

特許庁長官 高 島

1. 特許出額の表示

PCT/NL93/00140

2、 発明の名称

括性物質を制御して放出するための組成物およびそのような組成物 の関製方法

3. 特許出版人

オランダ国エヌエルー2628ブイケイ デルフト・ シエマケルストラート97

ネーデルランドセ・オルガニザテイエ・フール・テゲパストー ナトウールベテンシャツペリーク・オンデルツエク・テイエヌオー

4. 代 斑 人 T107

東京都港区赤坂1丁目9番15号

日本自転車会館 (6078)弁理士 小田島平吉 3585-2256 括

5. 補正費の提出年月日

1994年7月6日

6. 添付書類の目録

(1) 補正書の写し(翻訳文)



fig-13

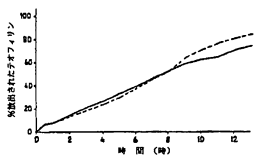
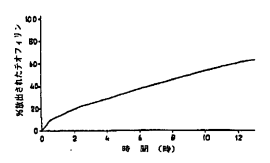


fig - 14



請求の範囲

- 1. マトリックス原料が少なくとも50重量%の結晶質の、本質的にヘリ ックス構造を有する直鎖α-グルカンを含んで成り、そして活性物質が 組成物の0.1-80重量%で存在することを特徴とする、活性物質が多糖 マトリックスに包含されている、活性物質を制御放出するための組成物。 マトリックス原料がアミロデキストリンまたはヘリックス構造を育 するアミロースから得た面分を含んで成る請求の範囲第1項記載の組成 477。
- 3. マトリックス原料が5-25重量%の水を含有する請求の範囲第1ま たは2項のいずれかに項記載の組成物。
- 4. 放出パターンを改変するラクトースまたはα-アミラーゼのような。 1種以上の助剤も含有する請求の範囲第1ないし3項のいずれか1項配 載の組成物。
- 5. 活性物質が0.5-50重量%の量で存在する請求の範囲第1ないしょ 項のいずれか1項記載の組成物。
- 6. 活性物質が1,500ダルトン未満の分子量、特に1,000未満の分子量を 有する請求の範囲第1ないし5項のいずれか1項記載の組成物。
- 7. 活性物質が薬剤である請求の範囲第1ないし6項のいずれか1項記 戦の組成物。
- 8. 本質的に結晶質の直鎖を一グルカンを造粒し、造粒前または後に活 性物質と混合し、そして遊拉した混合物を所望の形態にする、前記請求 の範囲のいずれか1項に記載の組成物の調製法。

医祭鸽金龟告 PCT/NL 93/00140 A CLASSIFICATION OF THEIR IT WATTER OF SHOOL COMMISSION OR SHOULD UP! Int.C1, 1 A61K9/20 E FEDERI SEASO AS1K TAL.C1. 6 Commercial Services whip that Minimum Decembration is the Partie Service are included in the Partie Service. US.A.3 490 742 (NICHOES O.K.) 20 January 1970 see column 1, line 55 - line 69 see column 4, line 29 - line 50 see column 9; example 7 1,2,5-10 GB.A.1 072 795 (EASTMAN ROBAR COMPANY) 21 June 1964 cited in the application see page 2. line 59 - line 97 see page 5; sample 6 see claims 1,2 1.2.6-10 EP.A.O. 343 993 (AGRICULTURAL AND FOOD BESEARCH COUNCIL) 29 November 1989 see column 3, line 18 - line 26 see column 7 - column 8; exemple 2 see claims 1,3 1,2,5-10

PCT/NL 93/00140 MO.A.8 705 212 (FURAMO ITALIA SPA) 11 September 1987 cited in the application see sage 4, parequiph 6 - page 5, paragraph 2 see page 16 - page 17; examples 11-14 see claims 1,6,7 1.5-10 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 349 22 October 1986 & JP.A. 53 104 925 (TORYO TANABE CO LTD) 10 May 1988 sam abstract 1-4,5,8, WD.A.8 900 045 (RIKER LABORATORIES INC) 12 January 1989 ne page 8 - page 9; mxample 1 US.A.3 493 652 (HARTHSUN C.W.) 3 February 1970 see column 7; example 7 NO.A.8 503 414 (SCH CORPORATION) 15 August 1985

盛 際 調 査 報 告

The comment of the second of t

order species.
The property political prior to the interested and filling first left interested and the priority date of the priority date.

23 AUGUST 1993

EUROPEAN PATENT OFFICE

ML 9300140 SA 76488

روز بروز الموارد الموا الموارد الموارد

----busines to present day.

According to present or strains to respect persons or strains to brightness of the day of the da

: 13, 191. gg

BOULDIS D.

This secure has the primar heavily mandates relating to the period designate data to the observmentational international extent for the continues are an exception of the Company Primar Colline EXP file or The Company Primar Colline EXP or any place for their periodical are survey given for the purpose of information. 23/05/33

Person decreases chief in named report	Production date	Posse hardy constant)	745
US-A-3490742	20-01-70	Hone	
GB-A-1072795		Hone	
EP-A-0343993	29-11-89	MD-A- 8911269 G8-A,8 2220350 JP-T- 3505448 U3-A- 5108758	30-11-5 10-01-9 28-11-9 28-04-9
MD-A-8705212	11-09-67	AU-8- 603098 CA-A- 1316108 OE-A- 3780993 EP-A-8 0261213 JP-T- 63503225 US-A- 5047248	08-11-90 13-04-9: 10-09-9: 30-03-8: 24-11-8: 10-09-9:
WG-A-8900045	12-01-69	0E-A- 3721574 AU-A- 2124588 EP-A- 0370049	12-01-0: 30-01-0: 30-00-9:
US-A-3493652	03-02-70	None	
VO-A-8503434	15-06-85	CA-A- 1231934 EP-A- 0169893 JP-T- 61501078 US-A- 4689235	26-01-8 05-02-8 29-05-8 25-08-8

フロントページの統合

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, H U, JP, KP, KR, KZ, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA, US, VN

(72) 発明者 レルク, コンラート・フエルデイナンド オランダ国エヌエルー9321 ジージー パイ ゼ・ブラームラーン8